



DEMANDE DE BREVET EUROPEEN (12)

(21) Numéro de dépôt : 93420122.9

(22) Date de dépôt : 17.03.93

(5) Int. Cl.5: C08F 8/30. A61K 39/395. C07K 15/28, G01N 33/68

(30) Priorité: 17.03.92 FR 9203425

(43) Date de publication de la demande : 22.09.93 Bulletin 93/38

(84) Etats contractants désignés : BE CH DE ES FR GB IT LI SE

(71) Demandeur : BIO MERIEUX F-69280 Marcy l'Etolle (FR) (72) Inventeur: Charles, Marie-Hélène La Lamberte, Chemin du Vernon F-69420 Condrieu (FR) Inventeur : Delair, Thierry 16 rue des Girondins F-69007 Lyon (FR) Inventeur : Jaubert, Monique 10 Impasse des Pins F-69290 Craponne (FR) Inventeur: Mandrand, Bernard 21 rue de la Doua F-69100 Villeurbanne (FR)

(74) Mandataire : Guerre, Dominique et al Cabinet Germain et Maureau 20 Boulevard Eugène Deruelle BP 3011 F-69392 Lyon Cédex 03 (FR)

(54) Composés hydrosolubles dérivés d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique, et applications desdits composés au support de molécules biologiques.

Composé hydrosoluble dérivé d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique présentant des fonctions anhydrides disponibles et des fonctions anhydrides hydrolysées, caractérisé en ce que les fonctions anhydride hydrolysées consistent en des fonctions carboxyliques et des fonctions dérivées de fonctions carboxyliques portant un résidu d'un composé répondant à la formule 1 :

dans laquelle :

Cx Hy Az Ot (I) - A est l'atome d'azote d'une fonction amine primaire, secondaire ou tertiaire ou l'atome de soufre

- x, z et t indépendamment les uns des autres sont des nombres entiers non nuis, et

 y est un nombre entier non nul, au moins égal à 5 quand A est un atome d'azote, et au moins égal à 4 quand A est un atome de soufre.

La présente invention concerne un composé hydrosoluble d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydina alélique, un agent d'hydrophilisation d'un let homopolymère ou copolymère, un procédé pour préparer ledit composé hydrosoluble et nefin les applications du composé préparé.

Les homopolymères d'anhydride maléique ou copolymères à base d'anhydride maléique non hydrolysés sont insolubles dans l'eau à pH neutre. Ils deviennent peu à peu solubles par réaction d'hydrolyse en milieu aqueux, du fait de l'ouverture des cycles anhydride maléique par attaque nudéophile des molécules d'eau sur les fonctions anhydride et ouverture subséquente des cycles avec production de fonctions carboxyliques.

Une solubilisation directe en milieu aqueux par hydrolyse des fonctions anhydride présente l'inconvénient d'une un processus long et difficiement contrôlable. En effet, on ne sait pas combien de fonctions anhydride sont consommées pour "discoudre" le polymère.

On sait par ailleurs que les homopolymères ou copolymères d'anhydride malèique sont solubles dans certains solvants organiques.

B. SOLOMON et Y. LEVIN (Biotechnology and Bioengineering, vol. XVI), pages 1161-1177 (1974) ant décrit un procédé de couplage d'une rezyme à des copolymères éthyèène-anhydride maléique, selon lequel le copolymère d'anhydride maléique dissous dans de l'acétone à une concentration de 10 % (polds volume) est mèlangé à une préparation enzymatique, pour la fixation de ceté dernière sur le copolymère. Par effet compétité rettre les mélecules d'eau de la réparation enzymatique et les groupements aminés de l'enzyme, on obtient une hydrolyse du copolymère permettant à la fois sa dissolution et la fixation de la fraction protélique. Cependant, comme expliqué dans cette publication, la ser forme un précipité partiel du copolymère étryèhe-anhydride maléque au cours du mélange de la solution organique contenant le copolymère et de la solution protélique, ce qui nécessité une étage supplémentaire d'agitation pendant au moins une nut. Il, suça't l'obtention de la dissolution complète du précipité. Ce procédé n'est donc pas entièrement satisfaisant car il présente des difficultés techniques de mise en ceuvre doss à la formation de ce dis-rocipié.

Une solution pour pailler ce problème pourrait être trouvée dans la publication de Léon GOLDSTEIN et d. (int. J. Biochem. 2.448, 1971, Waten-insoluble dérivatives of naringinase) qui consiste à métanger le copplymère d'anhydride maléique dans une solution contenant environ 50 à 70 % d'un solvant organique tel que l'acétone, le diméthylfornamide (DMF) ou le diméthylsufloxide (DMSO) pour la dissolution complète du coppymère et à ajouter la solution de copolymère d'anhydride maléique ainsi obtenue, à une solution aqueusse d'une enzyme pour la fixation de cette dernière sur le copolymère. Une phase homogène est effectivement obtenue,

enzyme pour is institut de dette cermere sur le coppyriere. Une phase nomogene est ettectivement obtenue.

Cependant, cette solution est particulièrement désavantageuse quant l'enzyme ou toute autre molécule
biologique à fixer sur l'homopolymère out copolymère est sensible au solvant organique, risquant d'être partiellement voire totalement dénaturée et, de ce fait, perdre toute activité biologique.

Selon DE-A-24 20 747, il est décrit un composé hydrosoluble dérivé d'un copolymère anhydride maléique/éthylène destiné a immobiliser des enzymes.

Ce dérivé présente des fonctions anhydride hydrolysées qui consistent en des fonctions carboxyliques portant un résidu d'une amine choisie parmi l'hydrazine, le p.p.'-dlamino-diphény-méthane (MDA) et le diamino-1,6-hexane. La fixation de l'une ou l'autre de ces amines sur ledit copolymère lu confère une certaine so ubbilité en phase aqueuse, permettant ainsi d'effectuer l'étape de fixation de l'enzyme sur ledit dérivé en milleu aqueux. Cependant, avant l'étape de fixation, une étape supplémentaire d'activation des groupements anhydride transformés est nécessaire.

La présents invention permet de résoudre les problèmes posés par les solutions actuellement existantes, en apportant un composé hydroscubled dérivé d'un homopolymère ou copolymère d'anhydride maleique, directament utilisable pour immobiliser une molécule biologique, sans qu'une étape préalable d'activation ne soit nécessains.

Selon l'invention, ce composé présente des fonctions anhydride disponibles ou libres et des fonctions anhydride hydrolysées, les fonctions anhydride hydrolysées consistant en des fonctions carboxyliques et des fonctions dérivées de fonctions carbo-vilques portant un résidu d'un composé répondant à la formule I o

Cx Hy Az Ot (I)

#### dans laquelle :

- A est l'atome d'azote d'une fc fonction thiol
- x, z et t indépendamment les une des autres sont des nombres entiers non nuls, et
- y est un nombre entier non nul, au moins égal à 5 quand A est un atome d'azote, et au moins égal à 4 quand A est un atome de soufre.
- Les fonctions dérivées de fonctions carboxyliques sont notamment choisies parmi les fonctions ester, amide, thiocarboxy.

Quand A est l'atome d'azote, le composé l est avantageusement choisi parmi le tris(hydroxyméthyl) aminométhane, l'(amino-2-éthylamino)-2-éthanol, l'amino-2-méthyl-2-propanediol-1,3, la diéthanolamine, les po-

lypeptides et de préférence une polytyrosine ou polyglycine, le N-BOC-1,6-diaminohexane et les composés répondant aux formules générales respectivement ;

(II) HO-(CH<sub>2</sub>)n-NH<sub>2</sub>

(III) HO-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)n-O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)n-NH<sub>2</sub> (IV) HO-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O)n-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>

dans lesquelles n est un nombre entier compris entre 1 et 50.

5

De préférence n est compris entre 1 et 10 et le composé II est choisi parmi l'éthanolamine et l'(amino-2éthoxy)-2-éthanol.

Quand A est l'atome de soufre, le composé I est avantageusement le mercaptoéthanol.

Les composés hydrosolubles de l'invention sont des dérivés de copolymères de l'anhydride maléique, choisionni les poly (anhydride maléique-éthylène), les poly (anhydride maléique-styrène), les poly (anhydride maléique-propylène), les poly (anhydride maléique-méthylvinyléther).

De préférence, les copolymères comprennent au moins 5 % de motifs anhydride maléique,

Le composé hydrosoluble est utilisé selon l'invention pour immobiliser au moins une molécule biologique, à laquelle il est lié d'incienment ou indirectement. Ladite molécule biologique est notamment choisle parmi des protéines telles que des anticorps ou des fragments d'anticorps ou des antigènes; des polypeptides; des enzymes; des petites molécules telles que des hapiènes; des fragments d'acides nucléiques.

Le terme "fragment d'adde nudéique" tel qu'utilisé dans la présente invention, signifie un fragment d'ADN ou d'ARN naturel, ou un oligonucléotide naturel ou de synthèse, ou un fragment d'ADN ou d'ARN de synthèse non modifié ou comprenant une ou plusieurs bases modifiées telles que l'inosine, la méthyt-5-désoxypridine, la dimethylamino-5-désoxypridine, la dimethylamino-5-désoxypridine, la diamino-2, 6-purine, la bromo-5-désoxypridine ou toute aintre base modifiée

Ainsi pour immobiliser des protéines, le composé hydrosoluble de l'invention est ajouté à une solution protéique, les groupements aminés des protéines réagissant pour former des llaisons covalentes avec le composé dérivé de l'homopolymère ou copolymère, sur les fonctions anhydride encore disponibles, c'est-à-dire les fonctions anhydride non hydrolysées.

Sation un mode d'utilisation particulier du composé de l'invention, ce dernier est fonctionnalisé par interection des fonctions anhydride disponibles, avec des fonctions réactives d'un agent de fonctionnalisation, lesdites fonctions réactives étant notamment choisies parmi les fonctions amine, thiol et hydroxyle.

Au sens de la présente invention, une fonctionnalisation est une modification chimique de l'homopolymère ou copolymère d'anhydride maléique par un agent de fonctionnalisation, en vue de :

1) son immobilisation directe ou indirecte sur un support solide: par immobilisation directe, on entend la fixation par covalence ou adsorption passive de l'homopolymère ou copolymère sur ledit support solide préalablement froctionalisé ou non; une immobilisation directe peut être réalisée au moyen d'un ligand, préalablement fixé sur l'homopolymère ou copolymère, puis fixé chimiquement sur ledit support solide; par immobilisation indirecte, on entend l'interaction ligand-dratiligand entre un ligand fixé sur l'homopolymère ou copolymère, et l'artiligand ou ligand complémentaire fixé sur le support solide;

2) son marquage pour le détecter

In a fixation indirecte d'une molécule biologique sur ledit homopolymère ou copolymère.

L'agent de fonctionnalisation est notamment choisi parmi les haptènes, des agents colorants, luminescents, fluorescents ou phosphorescents, et des polymères naturels ou synthétiques notamment polypeptides, polysaccharides et protéines solubles en millieu organique et le N-BOC-16-diaminohexane.

Selon l'invention, il ressort que si la liaison entre le composé de l'invention et la ou les molécules biologiques est indirecte, le composé est lié à un agent de fonctionnalisation pouvant appartenir au groupe des agents cités ci-dessus, l'agent de fonctionnalisation étant lui-même lié à la ou les molécules biologiques.

En outre, le composé portant la ou les molécules biologiques, fonctionnai isé ou non, peut être lié directement ou indirectement à un support solide. Le composé peut être directement lié sur un support solide un ligand notamment chois is parmi les polyepétices et la polytyrosine et la polygydrae et le N-BOC-1,6-diaminohexane. Quand la liaison entre le composé et le support solide est indirecte, le composé est lié à un agent de fonctionnalisation qui est lié à un agent de fonctionnalisation complémentaire, ce dernier étant lié à un support solide.

Selon l'invention, le composé répondant à la formule I peut être à la fois, l'agent d'hydrophilisation et l'agent de fonctionnalisation, et est de préférence un polypeptide choisi parmi la polytyrosine et la polyglycine ou le N-BOC-16-diaminohexane.

Avantageusement, le support solide est choisi parmi les matériaux naturels, de synthèse modifiés ou non chimiquement, et notamment parmi les latex, les polymères du type polychiorure de vinyle, polyéthylène, polystyrène, polyagrivate et les copolymères du type de ceux à base de styrène.

Le support solide peut être sous la forme d'une plaque de microtitration, d'un cône, d'un tube, d'un puits,

de billes ou analogues.

La présente invention concerne également un agent d'hydrophilisation d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique, cet agent répondant à la formule I :

Cx Hy Az Ot (

danc laqualla

10

35

50

- A est l'atome d'azote d'une fonction amine primaire, secondaire ou tertiaire ou l'atome de soufre d'une fonction thiol
- x. z et t indépendamment les uns des autres sont des nombres entiers non nuls, et
- y est un nombre entier non nul, au moins égal à 5 quand A est un atome d'azote, et au moins égal à 4 quand A est un atome de soufre.

L'agent hydrophilisant est un composé soluble à la fois dans l'eau et en milieu organique, capable de se fixer sur l'homopolymère ou copolymère d'anhydride malétique pour lui contérer une totale solubilité en phase maloritairement acueuse.

Un autre objet de l'invention est un procédé pour obtenir un dérivé soluble en phase aqueuse à pH neutre, d'un homopolymère ou copolymère d'anhydride maleique consistant :

- à dissoudre l'homopolymère ou copolymère dans un solvant organique anhydre et
- à faire réagir l'homopolymère ou copolymère en solution, avec l'agent hydrophilisant de l'invention, en phase organique.

Pour la mise en oeuvre de ce procédé, et en particulier pour l'étape de la dissolution, le solvant employé est préférence de type aprotique polaire tel que le diméthylitornamide (DMF), le diméthylsulfoxide (DMSO), la pvidine, la 13-diméthyl -3.4.56 létrahyloro 2 (11h-pvindinone, le dioxane, ou analoques.

La quantité de solvant à employer dépend de la nature chimique de l'homopolymère ou copolymère, de son poids moléculaire et de la nature du solvant organique. Aussi pour deux polymères de poids moléculaire identique, le polymère le plus hydrophobe se dissoudra plus facilement dans le solvant organique. La quantité de solvant est au moins égale à la quantité nécessaire pour dissoudre l'homopolymère ou copolymère à température ambiante, mais peut être supérieure sans pour autant nuite au bon déroulement du procédunent du p

Enfin, un dernier objet de l'invention est un procédé pour immobiliser une molécule biologique sur un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique consistant :

- à dissoudre l'homopolymère ou copolymère dans un solvant organique anhydre et
- à faire réagir l'homopolymère ou copolymère dissous avec un agent hydrophilisant selon l'invention, en phase grantique et
  - à mettre en contact le composé hydrosoluble obtenu avec la molécule biologique, en phase aqueuse.
- Le procédé d'immobilisation de l'invention peut en outre comprendre, avant la mise en contact du composé hydrosoluble avec la molécule biologique, une étape de fonctionnalisation :
  - de l'homopolymère ou copolymère d'anhydride maléique, quand elle est effectuée avant l'étape d'hydrophilisation dudit homopolymère ou copolymère
  - ou du composé hydrosoluble, quand elle est effectuée après l'étape d'hydrophilisation de l'homopolymère ou copolymère.

L'étape de fonctionnalisation est effectuée en phase organique avec un agent de fonctionnalisation qui est avantageusement choisi parmi les hapiènes, des agents colorants, luminescents, fluorescents ou phosphorescents et des polymères naturels ou synthétiques notamment polypeptides, polysaccharides et protéines solubles en milieu organique, et le N-BOC-1.6-diaminohexane.

La réaction de fonctionnalisation a lieu à des températures comprises entre + 4°C et + 50°C, préférentiel lement entre + 4°C et + 3°C, et plus couramment à température ambiante. Le temps de contact entre le ou les agents de fonctionnalisation et l'homopolymère ou copolymère s'échelonne entre 30 mm et 48 heures, préférentiellement entre une heure et 24 heures. Une agitation du milieu réactionnel n'est pas toujours indispen-

Les différents objets de l'invention ainsi que leurs caractéristiques et avantages sont à présent illustrés par les exemples 1 à 6 suivants :

## EXEMPLE 1

## Préparation de composés hydrosolubles dérivés de copolymères de l'anhydride maléique

Le Tableau 1 suivant fait apparaître les conditions de préparation d'un composé hydrosoluble dérivé de trois copolymères de l'anhydride maléigue respectivement A, B et C :

Copolymère A commercialisé par la Société POLYSCIENCE sous la référence 3106 Copolymère B commercialisé par la Société JANSSEN sous la référence 17.923 -77

Copolymère C commercialisé par la Société POLYSCIENCE sous la référence 3102.

Seion le procédé de l'invention, le copolymère est dissous dans un solvant organique anhydre, le dimèthylformande (DMT) anhydre, puis l'agent hydrophilisant, l'éthanolamine, est additionné en milieu organique. La quantité à employer d'agent hydrophilisant eghérale et d'éthanolamine en particulier pour cet exemple, dépend de la nature chimique du polymère ou copolymère, de la concentration du polymère ou copolymère dans la phase organique et du volume de la phase aqueuse, La quantité d'agent hydrophilisant ajoutée dépend essentiellement de l'hydrophili entirisaéque du polymère ou copolymère.

Ainsi, le Tableau 1 donne les quantités d'éthanolamine nécessaire pour que 100 µl de solution de composé hydroscluble dérivé des copolymères respectivement A, B et C, dilués dans 900 µl de milieu aqueux, fournissent une solution homogène.

TARI FALL 1

	Copolymère 50/50 anhydride maléique/P	А	В	С
15	Р	styrène	styrène	méthylvinyl-éther
	Mw (masse moléculaire)	1600	50 000	67 000
0	quantité de copolymère (mg)	100	50 .	15
	DMF (ml)	1	1	1
	éthanolamine (μl)	15	7,5	1
5	% des fonctions anhydride consommées par l'éthanolamine	50	50	25

### EXEMPLE 2

Immobilisation d'allergènes sur un composé hydrosoluble dérivé du copolymère anhydride maléique/styrène, B, de l'exemple 1, puis fixation sur des particules de latex fonctionnalisé

A 1 ml d'une solution de B dans du DMF anhydre, on ajoute 7,5 µl d'éthanolamine, puis on agite pendant 30 cc. Dans un tampon carbonate 100 mM pH 8,2, contenant 0,5 mg/ml d'extrait aqueux Dactyle (Laboratoire des Stallergénés) on additione successivement 4 µl de solution de B d'ûde au 1/5 dans du DMF 1200 µl de suspension de latex aminé à 5 % de taux de solide (Société BloMérieux) pour obtenir, en final, un volume total de 1 ml. Après aglitaion douce pendant 18 heures, le latex est centrifugé 6 m à 8000 lym dans une centrifugeuse Eppendorf. Le culte sterpris dans un tampon dyvalne 0,1 M; NaCl 0,16 M; DH8.2: BSA 5 cm.

### \* Test d'activité des allergènes immobilisés :

Dans une plaque filtrante de microtiration, (Société Pall) on dépose dans chaque puts 100 µl de suspension de latax et 50 µl de s farun. Après 3 heurs et finucibation à température ambiante, on procéde à 2 lavages en PBS-Tween par filtration sous vide. On introduit ensuite 100 µl d'anticorps anti-IgE marqué à la percoxydase de raïfort et on laisse incuber 1 heurs è température ambiante avant de laver deux fois. Ensuite, on ajoute 250 µl de substrat ortho-phényfenediarnine. Après 30 ma (fincubation, on bloque la réaction enzymatique par addition de 100 µl de H<sub>2</sub>SQ., on filtre dans une plaque de microtitration et la densité optique du filtrat est lue sur un lectur de plaques, à la longueur d'onde de 492 m.

Les résultats (exprimés en unité de D.O.) sont présentés dans le Tableau 2 suivant :

55

### TABLEAU 2

5	ix.	SERUM NEGATIF	SERUM POSITIF
	Témoin LATEX sans copolymère	0,056	0,387
10	Allergènes immobilisés sur copolymère fixé sur LATEX	0,064	1,050

Le système présente de faibles bruits de fond et le signal spécifique est élevé.

## EXEMPLE 3

15

25

Immobilisation d'allergènes sur un composé dérivé du copolymère anhydride maléique/styrène, B, de l'exemple 1, puis fixation dudit dérivé sur un support solide

\* Fonctionnalisation par la biotine puis hydrophilisation du copolymère B

On ajoute 1 ml de solution de B dans du DMF anhydre à 1 mg de biotine hydrazide (Pierce) et on laisse agir deux heures à température ambiante. Le copolymère est utilisable tel quel sans aucune étape de purification.

A la solution de copolymère fonctionnalisé, on ajouté 7,5 μl d'éthanolamine en tant qu'agent hydro-

\* İmmobilisation d'allergènes sur la partie non fonctionnalisée du dérivé du copolymère B préparé ci-des-

Ensuite on dilue le copolymère ainsi obtenu au 1/10 dans le DMF et l'on ajoute 2,5 µl de mélange copolymère-biotine à 0,5 ml de solution d'allergènes, extrait Dactyle (Laboratoire des Stallergènes) à 0.5 mg/ml en taux de protéines. Après 4 heures d'incubation à température ambiante, on dialyse 18 heures à + 4°C contre un tampon phosphate 20 mM pH 7,4.

- Fixation de la partie fonctionnalisée du dérivé du copolymère B sur un support solide
- \* Test d'activité des allergènes immobilisés :

Après deux lavages en PBS Tween, on ajoute 50 µl de sérum et on incube 2 heures à température ambiante. Après 2 nouveaux lavages, on ajoute 100 ul d'anticorps anti-loE marqué à la peroxydase, et on incube une heure à la même température. Après lavage, la réaction enzymatique a lieu pendant 30 min à température ambiante. Après blocage par 1 ml d'acide sulfurique, la lecture est effectuée à 492

Les résultats exprimés en unité de densité optique sont les suivants : SERUM NEGATIF: 0.014

SERUM POSITIF: 1,533

Le système ainsi obtenu présente un très faible bruit de fond et un bon signal spécifique.

## EXEMPLE 4

Immobilisation d'allergènes sur un copolymère anhydnde maléique/styrène fonctionnalise et hydrophilise par le même agent, la polytyrosine

\* Fonctionnalisation du copolymère :

10 mg de copolymère styrène-anhydride maléique de poids moléculaire 360 000 sont dissous dans 1 ml de DMF. On ajoute ensuite 1 ml d'une solution de polytyrosine (Sigma, poids moléculaire 27 000) à 2 mg/ml dans du DMSO. On laisse agir 3 heures à température ambiante. Le copolymère devient suffisamment hydrophile pour être utilisé tel quel dans les conditions de fixation d'allergènes mises au point. \* Immobilisation des allergènes :

A 995 ul de solution d'allergènes à 0.5 mg/ml (extrait Armoise du laboratoire des Stallergènes) dans

un tampon carbonate 100 mM pH 8,2, on ajoute 5 µl de solution de copolymère fonctionnalisé, on incube 4 heures à température ambiante.

Test d'activité des allergènes immobilisés sur le compose hydrosoluble dérivé de B fixé sur cônes :

L'allergène ainsi préparé est testé sur le système VIDAS (Marque déposée BioMéneux) après fixation sur les cônes selon un protocole défini par le fabriquant.

Les résultats exprimés en unités relatives de fluorescence : RFU sont les suivants :

SERUM NEGATIF: 116 SERUM POSITIF: 988

# O EXEMPLE 5

20

30

35

50

Immobilisation d'allergènes sur le composé hydrosoluble dérivé d'un copolymère de l'anhydride malèique fonctionnalisé et hydrophilisé par le même agent, le NBOC-1,6-diaminohexane

- \* Fonctionnalisation et hydrophilisation du copolymère ;
  - 10 mg de copolymère styrène-anhydride maléique de poids moléculaire 380 000 sont dissous dans 0,7 ml de DMSO. On ajoute ensuite 0,3 ml d'une solution à 3 mg/ml d'hydrochlorure de N-BOC-1,6-diaminohaxane (Fluka) dans du DMSO, contenant 10 µl de triéthylamine (Janssen) par ml de solvant. On laisse agir 3 heures à température ambiante. Le polymère devient suffisamment hydrophile pour être utilisé tel quel, ou ditué au d'emi flans du DMF, dans les conditions de frastion d'alteroènes mises au point.
  - Immobilisation des allergènes :
     A2490 µl de solution d'allergènes à 0,5 mg/ml (extrait Dactyle du laboratoire des Stallergènes) dans un tampon carbonate 100 mM pH 8.2, on ajoute 12,5 µl de solution de copolymère fonctionnalisé ditué
- au demi dans du DMF, on incube 4 heures à température ambiante.
- 25 \* Test d'activité des allergènes immobilisés :
  - L'allergène ainsi préparé est testé sur le système VIDAS (BioMérieux) après fixation sur les cônes selon un protocole défini par le fabriquant.

Les résultats exprimés en unités relatives de fluorescence : RFU sont les suivants :

SERUM FORTEMENT POSITIF (> 60):	13 827
SERUM POSITIF (15):	3 191
SERUM FAIBLEMENT POSITIF (1,4):	1 568
SERUM TRES FAIBLEMENT POSITIF (0,44):	255
SERUM NEGATIF:	133

Ces méthodes d'immobilisation d'allergènes sur une phase solide selon Exemples 4 et 5 présentent un net avantage par rapport à celle décrite dans l'Exemple 3 en ce que, étant directes, elles ne nécéssitent pas l'emploi d'un anticorps antibiotine. Le protocole est aisé à mettre en oeuvre.

#### EXEMPLE 6

- Immobilisation d'anticorps monocionaux anti-alpha-foeto-protéine (anti-AFP) sur le composé hydrosoluble dérivé d'un copolymère de l'anhydride maléique B ou C de l'exemple 1, fonctionnalisé par la biotine, puis fixation sur support solide portant un anticorps anti-biotine
  - · Fonctionnalisation du copolymère :
  - Le copolymere B est fonctionnalisé par la biotine et rendu hydrosoluble selon le prototype décrit dans l'Exemple 3.
    - Le copolymère C est fonctionnalisé et rendu hydrosoluble comme suit :
  - A 1 ml de solution C, on ajoute 0,1 ml de solution de biotine hydrazide à 2,5 mg/ml. On laisse agir pendant deux heures, après quoi le copolymère fonctionnalisé est traité par l'éthanolamine.
    - Immobilisation des anticorps sur la partie non fonctionnalisée du dérivé du copolymère B ou C préparé ci-dessus :
      - A une solution d'anticorps à 0,5 mg/ml en final dans un tampon carbonate pH 8,2, 100 mM, on ajoute 5 µl de solution de composé hydrosoluble fonctionnalisé dérivé du copolymère B ou C. On incube 1 heure

- à 37° C avant de dialyser 4 heures à température ambiante contre du PBS.
- Fixation de la partie fonctionnalisée du composé dérivé du copolymère B ou C sur un support solide portant un anticorps antibiotine :

Un anticorps antibiotine à raison de 2 µg d'anticorps par puits est fixé sur une plaque de microtitration (NUNC, nom commercial) durant 2 heures à 37° C avant saturation en gélatine 0,5 %. On dépose dans les puits de la plaque ainsi obtenue un volume de solution d'anticorps anti-AFP immobilisés. On laisse 1 heure à 37°C.

- Test d'activité des anticorps immobilisés :
- Après 3 lavages en PBS Tween, on introdult une gamme en antigène (AFP). On laisse incuber 1 heure à 3°C, on lave 3 fois en PBS Tween. La présence de l'antigène est détectée par un conjugué phosphatase alcaline -anticorps polycional complémentaire. On incube 1 heure à 3°C. La révélation est effectuée par le substrat paranitrophényl phosphate (pNPP). Après blocage avec NaOH 1N, la lecture s'effectue sur un lecteur de plaques, à une lonqueur d'onde de 405 nm.

Les résultats obtenus sont montrés dans la figure 1. La courbe intitulée P3 est celle de l'anticorps seul. On voit ainsi que ce dernier n'est pas, ou très peu, adsorbé non spécifiquement par la plaque de microtitration revêtue d'anticorps antitiboline.

La courbe initiudée AMVE est celle obtenue avec le copolymère C méthylvinyléther-anhydride maléique. La courbe désignée SAM est celle obtenue en utilisant le copolymère B styrène-anhydride maléique. Le copolymère méthylvinyléther - anhydride maléique donne des signaux plus forts (courbe AMVE) que le copolymère styrèneanhydride maléique (courbe SAM), toute chose étant égale par ailleurs (concentration en anticorps au moment du couplade, concentration en biotine sur le polymère).

Plus hydrophile que le copolymère styrèneanhydride maléique, le copolymère méthylvinyléther-anhydride maléique conserve mieux l'intégrité de l'anticoros en ne provoquant ou une faible dénaturation.

## EXEMPLE 7

Utilisation d'un composé hydrosoluble dérivé du copolymère anhydride maléique/méthylvinyléther, fonctionnalisé par la biotine, comme amplificateur chimique

Dans divers phénomènes biologiques, et tout particulièrement dans le domaine du diagnostic, pour atteindre des niveaux de sensibilité devés, il peut être nécessaire d'amplifler artificiellement un signal spécifique (par exemple : détection de matéral biologique présent en faible quantité tel que des ADN ou fragments d'ADN). Dans ce but, des quantités croissantes de biotine-hydrazide (Pierce) ont été mises en réaction avec le co-

polymère anhydride maléique/méthylvinyléther, C, de l'Exemple 2 pour obtenir des copolymères fonctionnalisés. Ces derniers ont été traités par l'éthanolamine pour conduire à des composés fonctionnalisés hydrosolubles que l'on appelle poly-loidine.

Dans des puits d'une plaque de microtifration (NUNC), on fixe une quantité constante des diverses polybiotines, par l'intermédiaire d'un anlotops antibilothe, immobiliés au frond des pults alen la méthiode décrite dans l'exemple 5. La présence de la biotine est révêlée par un conjugué streptavidine - peroxydase qui se fixe en formant un complexe avec la biotine.

La détection, à l'aide de la streptavidine marquée, diluée 1/10 000 en PBS - gélatine 0,5 %°, s'effectue de la façon suivante :

- incubation du conjugué streptavidine-peroxydase pendant une heure à 37°C;
- 3 lavages en PBS Tween ;
- ajout du substrat orthophénylénediamine (OPD), blocage par H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> et lecture à 492 nm.

La figure 2 montre le signal obtenu en fonction des quantités de biotine fixée sur le poly(méthylvinylétheranhydride maléique). On observe qu'il y a une amplification du signal par un facteur 6 environ quand on passe de 0,05 mg de biotine à 1,5 mg de biotine pour 15 mg de polymère.

## Revendications

1) Composé hydrosoluble dérivé d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique présentant des fonctions anhydride disponibles et des fonctions anhydride hydrolysées, <u>caractérisé en ce que</u>l les fonctions anhydride hydrolysées consistent en des fonctions carboxyliques et des fonctions dérivées de fonctions carboxyliques portant un résidu d'un composé répondant à la formule l:

Cx Hy Az Ot

dans laquelle :

- A est l'atome d'azote d'une fonction amine primaire, secondaire ou tertiaire ou l'atome de soufre d'une fonction thiol.
- x, z et t indépendamment les uns des autres sont des nombres entiers non nuls, et
  - y est un nombre entier non nul, au moins égal à 5 quand A est un atome d'azote, et au moins égal à 4 quand A est un atome de soufre.

2) Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que A est l'atome d'azote et le composé l est choisi par mi le tris(hydroxyméthyl)aminométhane, l'(amino-2-éthylamino)-2-éthanol, l'amino-2-méthyl-2-propanediol-1,3, la diéthanolamine, les polypeptides et notamment polytyrosine ou polyglycine, le N-BOC-1,6-diaminohexane et les composés répondant aux formules générales respectivement :

(II) HO-(CH<sub>2</sub>)n-NH<sub>2</sub> (III) HO-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)n-O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)n-NH<sub>2</sub> (IV) HO-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O)n-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>

dans lesquelles n est un nombre entier compris entre 1 et 50.

3) Composé selon la revendication 2, caractérisé en ce que n est compris entre 1 et 10 et le composé II est cholsi parmi l'éthanolamine et l'(amino-2-éthoxy)-2-éthanol,

4) Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que A est l'atome de soufre et le composé I est le mercaptoéthanol.

5) Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que les copolymères de l'anhydride maléique sont choisis parmi les poly (anhydride maléique-éthylène), les poly (anhydride maléique-styrène), les poly (anhydride maléique-styrène), les poly (anhydride maléique-styrène).

dride maléique-propylène), les poly (anhydride maléique-méthylvinyléther).

6) Composé selon la reverdication 5, caractérisé en ce que le copolymère de l'anhydride maléique comprend au moins 5 % de motifs anhydride maléique.

7) Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est lié directement ou indirectement à au moins une molécule biologique choisie parmi les protéines, les anticorps, fragments d'anticorps ou antigènes, les polypeptides, les enzymes, les haptèries, les fragments d'acides nucléiques.

8) Composé selon la revendication 1 ou 7. caractérisé en ce qu'il est fonctionnalisé par Interaction des fonctions anhydride disponibles, avec des fonctions réactives d'un agent de fonctionnalisation, ledit agent de fonctionnalisation étant choisi parmi les hapèines, des agents colorants, luminescents, fluorescents ou phosphorescents et des polymères naturels ou synthétiques notamment polypeptides, polysaccharides et protéines solubles en milleu oranique, et le NBOC-1.6-diminiohexane.

9) Composé selon la revendication 7 ou 8, caractérisé en ce qu'il est lié à un agent de fonctionnalisation lui-même lié à une molécule biologique.

10) Composé selon la revendication 7 ou 8, caractérisé en ce qu'il est immobilisé directement ou indirectement sur un support solide.

11) Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il est immobilisé sur un support solide par un ligand choisi parmi la polytyrosine, la polydycine et le N-BOC-1.6-diaminohexane.

12) Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il est lié à un agent de fonctionnalisation luimême lié à un agent de fonctionnalisation complémentaire, ce dernier étant lui-même lié à un support solide.

 Composé selon la revendication 11, caractérisé en ce que le composé répondant à la formule l est à la fois l'agent hydrophilisant et l'agent de fonctionnalisation.
 Composé selon la revendication 13, caractérisé en ce que l'agent hydrophilisant est choisi parmi la

polytyrosine, la polyglycine et le N-BOC-1,6-diaminohexane.

15) Agent d'hydrophilisation d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique caractèrisé en

15) Agent d'hydrophilisation d'un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique caractèrisé en ce qu'il répond à la formule I:

Cx Hy Az Ot (

## dans laquelle :

- A est l'atome d'azote d'une fonction amine primaire, secondaire ou tertiaire ou l'atome de soufre d'une fonction thiol.
- x, z et t indépendamment les uns des autres sont des nombres entiers non nuls, et
  - y est un nombre entier non nul, au moins égal à 5 quand A est un atome d'azote, et au moins égal à 4 quand A est un atome de soufre.

16) Procédé pour obtenir un dérivé soluble en phase aqueuse à pH neutre, d'un homopolymère ou copolymère d'anhydride malèique caractérisé en ce que :

- on dissout l'homopolymère ou copolymère dans un solvant organique anhydre et
- on fait réagir l'homopolymère ou copolymère en solution, avec un agent hydrophilisant, selon la revendication 15, en phase organique.

17) Procédé pour immobiliser une molécule biologique sur un homopolymère ou copolymère de l'anhydride maléique caractérisé en ce que :

5

10

- on dissout l'homopolymère ou copolymère dans un solvant organique anhydre, et

10

15

25

30

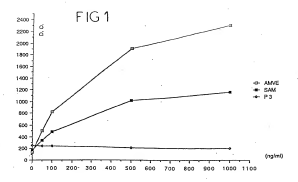
35

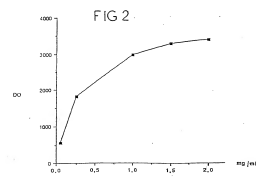
40

\_0561722A1\_l\_>

INSDOCID: <EP\_\_

- on fait réagir l'homopolymère ou copolymère dissous avec un agent hydrophilisant selon la revendication
   15, en phase organique
- on met en contact le composé hydrosoluble obtenu avec la molécule biologique, en phase aqueuse.
- 19) Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce qu'avant la mise en contact du composé hydrosoluble avec la molécule biologique, on fonctionnalise l'homopolymère ou copolymère d'anhydride maléique au moyen d'un agent de fonctionnalisation, en phase organique.







# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

sero de la demando

EP 93 42 012

	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
tégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en cas de besoin, rtinentes	Revendication	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)	
	DE-A-2 420 747 (YED DEVELOPMENT CO., LT * revendications 1-	D.)	1	C08F8/30	
	EP-A-0 273 895 (MON * revendications 1-	SANTO COMPANY)	1		
	FR-A-2 384 811 (MAE NAKAO) * revendications 1-	DA HIROSHI ET ISHIDA 3 *	1	0	
	US-A-3 310 540 (J. * le document en en	C. FANG) tier *	1		
	FR-A-1 580 038 (BAY * le document en en	ER AG.) tier *	1		
	DE-A-1 745 954 (HOE * le document en en	CHST)	1	.~	
				DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. Cl.5	
				CO8F	
		•			
			- 1		
				4	
Le pr	écent rapport a été établi pour to	utes les revendications	$\dashv$		
	Lice de la recharde	Date d'achivement de la recherche		Exactories	
1	A HAYE	27 AVRIL 1993		PERMENTIER W.A.	
X : par Y : par	CATEGORIE DES DOCUMENTS ticulièrement pertinent à loi seul ticulièrement pertinent en combinaiss re document de la même catégorie ère-plan technologique	E : document	T: thiorie ou principe à la baze de l'invention E: document de breve nutrieur, mais publié à la date de siphy ou napris cotte date D: ché dans la demande L: ché pour d'autres raisons. À : membre de la natus famille, document correspondant		
O dis	nigation non-écrite ument intercalaire	& : membre d			